

PCT/EP200 5/000669

REC'D 0 8 MAR 2005 WIPO PCT

Ministero delle Attività Produttive

Direzione Generale per lo Sviluppo Produttivo e la Competitività

Ufficio Italiano Brevetti e Marchi

Ufficio G2



Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per: INVENZIONE INDUSTRIALE N. MI 2004 A 000175

Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopra specificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito.

1 FEB. 2005

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

IL FUNZIONARIO

Drssa Phola Giuliano

MODULO A (1/2)

AL MINISTERO DELLE ATTIVITA' PRODUTTIVE
UFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI (U.I.B.M.)
DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE 1994 A 0 0 0

A. RICHIEDENTE/I			REA		<i>}</i>
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	A1	ENI S.p.A.	1 - 2 - 44 - 24	SOO IND. AD	A 21 M
Natura Giuridica (PF / PG)	A2	PG COD.FISCALE A3 00905811006	<u></u>		1
Indirizzo completo	A4	P.LE E. MATTEI, 1 - ROMA	2 12 14 1	Cara and a second a	
Cognome e Nome o Denominazione	A1	ENTECNOLOGIE S.p.A.	***	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	2 - H 0 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5
Natura Giuridica (PF / PG)	A2	PG COD.FISCALE A3 07562850151	i	KRININ	
Indirizzo completo	A4	VIA F. MARITANO, 26 - SAN DONATO MILANESE	J. COA.		12 300 MP g
B. RECAPITO OBBLIGATORIO IN MANCANZA DI MANDATARIO	В0	($\mathbf{D} = \text{DOMICILIO ELETTIVO}, \mathbf{R} = \text{RAPPRESENTANTE}$)		TE THE TENT OF THE	
Cognome e Nome o Denominazione	B1			CLERO OUT	4
Indirizzo	B2	E Marie Companie Comp	1.0	0 Euro	چه ۱۹۹۰ مو ژ گسست
CAP/ Località/Provincia	В3	நாள்ள வெள்ள வெள்ள வெளியாக பிறியேன் கொடியும். இன்ன விறு பெறு வெளியாக விறு கொளிய வெளியாக விறு கொளியின் கொளியில் இது நாள்ள விறு விறு விறு விறு விறு விறு விறு விறு		A STATE OF THE STA	** *** *** \$
C. TITOLO	C1	PROCEDIMENTO PER LA RIMOZIONE DI IDROGENO SOLFORA OSSIDAZIONE IN PRESENZA DI ETEROPOLIACIDI	ΓÖ, ̈́	TRAMITE LA SU	ŰA testa
D. INVENTORE/I DESIG	NAT	O/I (DA INDICARE ANCHE SE L'INVENTORE COINCIDE CON IL RICHIEDENTE)			******
COGNOME E NOME	D1	de ANGELIS Alberto		neer was the west took and took the last took was took took the last too	
Nazionalità	D2		* 15 A	The second secon	61 60 to
COGNOME E NOME	D1	BELLUSSI Giuseppe		The trade of the contract of t	(A f)
Nazionalità	D2	## AT THE ST. CO. CO. CO. CO. CO. CO. CO. CO. CO. CO		the first time that the first time and with this time to	
COGNOME E NOME	D1	POLLESEL Paolo	m to		3
Nazionalità	D2			- 1407 1904 1905 1.11 000 477 486 2 4 475 111 110 110 110	
COGNOME E NOME	D1	ROMANO Ugo		any many many been been been to be breed to be breed to be breed to be been and be be breed to be bree	
Nazionalità	D2	The man to the control of the contro	** ** **	7 (2) (m) (2) (3) (4) (m) (m) (m) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4) (4	2 40 20 0 2 40 40 0 3
	SE	ZIONE CLASSE SOTTOCLASSE GRUPPO	15 4 54	Sottogru	JPPO
E. CLASSE PROPOSTA	E1	E2 23 E3 J		E5	
F. PRIORITA'		DERIVANTE DA PRECEDENTE DEPOSITO ESEGUITO ALL'ESTERO			
Stato o Organizzazione	F1	Tn	o F	2	
Numero Domanda	F3	, DATA DEPOS	TO F	4 :	3 8 8 8
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1	To	o F	22	400 mm 20
Numero Domanda , 111	F3	DATA DEPOS	TO F	4 !	, i
G. CENTRO ABILITATO DI RACCOLTA COLTURE DI MICROORGANISMI	G1		2 · 20 · 20	and the last time to be to the companies and and an an	* * * * * *
FIRMA DEL / DEI RICHIEDENTE / I		Gers Chili Cool			

MODULO A (2/2)

		EDENTE PRESSO L'UIBM
MARCHI CON L'INCARICO DI EFFETTUA	ARE TI	NO ASSUNTO IL MANDATO A RAPPRESENTARE IL TITOLARE DELLA PRESENTE DOMANDA INNANZI ALL'UFFICIO ITALIANO BREVETTI E UTTI GLI ATTI AD ESSA CONNESSI, CONSAPEVOLE/I DELLE SANZIONI PREVISTE DALL'ART.76 DEL D.P.R. 28/12/2000 N.455.
Numero Iscrizione Albo Cognome e Nome;	I 1	445 BM BORDONARO Salvatore; 495 BM CAVALIERE Giambattista;
,		, ; ;
DENOMINAZIONE STUDIO	12	ENITECNOLOGIE S.p.A.
	13	So to the provided to the prov
Indirizzo	<u> </u>	VIA F. MARITANO, 26
CAP/ Località/Provincia	I4	20097 - SAN DONATO MILANESE
L. ANNOTAZIONI SPECIALI	L1	
M. DOCUMENTAZIONE	ALI	EGATA O CON RISERVA DI PRESENTAZIONE
TIPO DOCUMENTO	N. E	S. All. N. Es. Ris. N. Pag. per esemplare
Prospetto A, Descriz., Rivendicaz.	B and	1 1 32
DISEGNI (OBBLIGATORI SE CITATI IN	£	0 3 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
DESCRIZIONE) DESIGNAZIONE D'INVENTORE	1	C = C = C = C = C = C = C = C = C = C =
Documenti di Priorità con	#4 #1 # ***	The second of th
TRADUZIONE IN ITALIANO		
AUTORIZZAZIONE O ATTO DI CESSIONE	ي. سردي	0
	(S)	UNO)
LETTERA D'INCARICO	4 to	\$
PROCURA GENERALE		3
Riferimento a Procura Generale	SI	- N.2 x
		Importo Versato Espresso in Lettere
Attestati di Versamento	Eu	DUECENTONOVANTUNO/80
FOGLIO AGGIUNTIVO PER I SEGUENTI	A	
PARAGRAFI (BARRARE I PRESCELTI) DEL PRESENTE ATTO SI CHIEDE COPIA	; 5	1
AUTENTICA? (SI/No) SI CONCEDE ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ AL	1 2 4	
Pubblico? (Si/No)	N	· ·
DATA DI COMPILAZIONE	1	04/02/2004 1
FIRMA DEL/DEI		
RICHIEDENTE/I	1	para months to to to
		VERBALE DI DEPOSITO
21	8 8 .	
NUMERO DI DOMANDA		2004 A O O O 1 7 5
C.C.I.A.A. Dī	M	IILAN0 Cod. 15
in Data		, IL/I RICHIEDENTE/I SOPRAINDICATO/I HA/HANNO PRESENTATO A ME SOTTOSCRITTO
LA PRESENTE DOMA		
N. Annotazioni Varie		
DELL'UFFICIALE ROGANTE		
in this		
35 × 1		
1 1 ⁴	İ	
0./	-2	
L DEPOSIT	ANT	E GORTONESTERIORIZIO
11/1/10	سر	
		18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 1

FOGLIO AGGIUNTIVO MODULO A DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE Nº M 2004 A O O O 8 7 5 FOGLIO AGGIUNTIVO N. DI TOTALI: A. RICHIEDENTE/I COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE A1 Cod.Fiscale NATURA GIURIDICA (PF/PG) **A2 A3** INDIRIZZO COMPLETO **A4** COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE A1 Cod.Fiscale NATURA GIURIDICA (PF / PG) A2 PARTITA IVA **A4** INDIRIZZO COMPLETO A1 COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE Cod.Fiscale NATURA GIURIDICA (PF/PG) **A3 A2** A4 INDIRIZZO COMPLETO A1 COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE Cod.Fiscale NATURA GIURIDICA (PF / PG) A2 INDIRIZZO COMPLETO D. INVENTORE/I DESIGNATO/I PEREGO Carlo COGNOME E NOME D1 NAZIONALITÀ D2COGNOME E NOME D1 Nazionalità D2 COGNOME E NOME D1 Nazionalità **D2** COGNOME E NOME D1 Nazionalità D2 COGNOME E NOME D1 NAZIONALITÀ D2 COGNOME E NOME D1 Nazionalità D2 F. PRIORITA' DERIVANTE DA PRECEDENTE DEPOSITO ESEGUITO ALL'ESTERO STATO O ORGANIZZAZIONE F1 F2 TIPO

F4

F2

F4

F2

DATA DEPOSITO

DATA DEPOSITO

DATA DEPOSITO

TIPO

TIPO

F3

F1

F3

F1

F3

Numero Domanda

Numero Domanda

NUMERO DOMANDA'

FIRMA DEL / DEI RICHIEDENTE / I

STATO O ORGANIZZAZIONE

STATO O ORGANIZZAZIONE

PROSPETTO MODULO A

DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE

NIMEDO DI DOMANDA	. Ast one	A A A A			the sec in 1994 and the time that the the sec and the
NUMERO DI DOMANDA	: W. ZDD4	A000175	DATA DI DEPO	SITO: ERFFA	<u>-200k </u>
A. RICHIEDENTE/I COGN	IOME E NOME O DENOM			The second second	Control and
ENI S.p.A P.LE E. MATTEI ENITECNOLOGIE S.p.A V	I, 1 - ROMA IA F. MARITANO, 2	26	- many many many Co., so many many control and many to do	The state of the term of the state of the st	CP CA A DA CA A MAN D MAN HAVE AND AND AND AND A
-		-			
C. TITOLO	ATT THE REAL PROPERTY AND	the set and the first that the transfer and the set and the set	MAY ANN ANN ANN MAY, WILL TAKE THEY WE THE SEE ANN AND AND AND AND	ent was no was ent and was the too the where	and 6.2 A. 20 tens and 100 tens and the same and the same
PROCEDIMENTO PER LA RI	MOZIONE DI IDRO	GENO SOLFORATO, TRAM	ĨŢĒĹĀŠŲĄ OSŠĪDĄŽĪ	ONE IN PRESENZA DI E	ŢĒŖŎPŌĨĴĀĈĪŌĪ """
and the first proper of some 15 and the first proper to the first	2 MM Mr, MC 47 C 525 MM MM V 673 1V	in the interest of the majorate and was assumed to	the about their time of a contract to the about the contract to the contract t	en an annual and and an et was the the native the teacher.	to St. Mil what will make them the white which who when
	Sezione	CLASSE	Sottoclasse	GRUPPO	Sottogruppo
				•	
. CLASSE PROPOSTA	F 1	23	iJ	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	3
RIASSUNTO	ato a zolfo mediante	un trattamento con una soluzior	e e e combo o monos e e do e	and the second and the second and the second and the	or or or of one of or or or or or
nnure un solo eteronoliacido di	formula (II): Ha Ma	N412 O40.			
ove i simboli X, M, Me n e y dotto.	sono riportati nel tes	to. Al termine dell'ossidazione,	la soluzione viene trattata	con gas contenente ossiger	no per riossidare il metall
uotto.					
			. 45	< 1 - 4	
			MARIGADALIOI		
			4		
		ı			
			11,00 Eur		
			OAG A		
. DISEGNO PRINCIPA	ATT	100 AC 601 -A 1 2 NO 607 NO 100 AC AC AC AC AC AC AC AC			WE AM NOT B. WE SEE SEE SHE SEE ST 22 108 312 496 40
· DISECTION AND A SECOND		and the size with the same space was to strong upon their size with the size of the size o	one we have set to be at an any are we as	this was too too too too too too too too too to	end have the new too too to be and the new that the we
	•				
•					
				T.	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *					
• 10					
RMA DEL / DEI	Transfer to the second of the second of the second	Anne Anne La Maria and Anne Anne Anne		* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
WIA DEL / DEI	1980年代第42年的 Brown		THE CONTROL OF COMMENTAL STREET	通道的理解表现了60世纪,中周19 09年	TO SECTION INCHES TO SECURE OF

Titolo: Procedimento per la rimozione di idrogeno solforato, tramite la sua ossidazione in presenza di eteropoliacidi

A nome: ENI S.p.A. con sede a Roma, Piazzale Enrico Mattei 1 ed

ENITECNOLOGIE S.p.A. con sede in San Donato Milanese, via

Maritano 26

La presente invenzione riguarda un nuovo procedimento per la rimozione di idrogeno solforato, tramite la sua ossidazione in presenza di eteropoliacidi.

Più in particolare, la presente invenzione riguarda un nuovo procedimento per l'ossidazione di idrogeno solforato proveniente dai trattamenti di purificazione di idrocarburi di natura fossile, ad esempio petrolio greggio o gas naturale.

Come ben noto, lo zolfo può essere presente in misura rilevante sia nel greggio estratto che nel gas naturale. In tale gas lo zolfo può comparire, sotto forma di H_2S , in un quantitativo molare percentuale che può raggiungere il 10%, ed in certi casi particolari anche superare il 20%, riferito al gas.

L'idrogeno solforato, quando è presente nel gas in concentrazioni così elevate, viene separato utilizzando vari sistemi, il più utilizzato dei quali è l'assorbimento in soluzioni di etanolammine. Una volta ottenuto allo stato concentrato, l'idrogeno solforato viene trasformato in zolfo attraverso il processo Claus.

MI 2004 A O O O 1 7 5

fr/

L'idrogeno solforato può, inoltre, essere smaltito, qualora il processo Claus non sia utilizzabile, sia per motivi di quantità relativamente modeste di H_2S o del fatto che la concentrazione di idrogeno solforato sia inferiore ad una certa quantità od infine del fatto che il giacimento sia in zona non

adeguata per l'istallazione del Claus stesso, trasformandolo in

zolfo tramite un processo di chemical-redox.

Il processo di chemical-redox che presenta, al momento attuale, caratteristiche migliori ed è anche quello più diffuso al mondo è il processo Lo-Cat.

In tale processo l'idrogeno solforato viene assorbito in una soluzione alcalina contenente ferro trivalente (0,5-1,5 g/l di ferro) sotto forma di complesso, ad esempio come complesso dell'acido etilendiamminotetraacetico o di molecole analoghe. Il ferro trivalente ossida l'idrogeno solforato a zolfo e si riduce a ferro bivalente. In un passaggio successivo la soluzione acquosa di ferro bivalente, dopo essere stata filtrata dallo zolfo formatosi, viene riossidata dall'aria ottenendo nuovamente una soluzione di ferro trivalente, che viene riutilizzata. Si deve operare in ambiente alcalino altrimenti il potenziale del ferro bivalente, in ambiente acido, sarebbe troppo alto e l'aria da sola non sarebbe in grado di riossidarlo a ferro trivalente.

Il processo chemical-redox è molto efficace e permette di Ottenere conversioni totali dell'idrogeno solforato, è inoltre JA!

un processo molto flessibile ed infatti ha avuto una notevole diffusione in tutto il mondo. Tale processo presenta, però, alcuni inconvenienti. Innanzi tutto operando in soluzione alcalina si ha l'ossidazione radicalica del legante del ferro con la degradazione del legante stesso e la precipitazione del ferro come solfuro. Ciò ha due pesanti conseguenze sul processo: il legante, che è costoso, deve essere continuamente reintegrato inoltre lo zolfo prodotto è impuro di solfuro di ferro e ciò lo rende assolutamente non commerciabile. A causa del fatto che la reazione viene condotta a pH alcalino (8-9) vi sono inoltre due reazioni parassite che penalizzano i٦ processo:

- la carbonatazione della soluzione con assorbimento di anidride carbonica dall'aria; e
- l'ossidazione dell'idrogeno solforato assorbito, in presenza di ossigeno, a tiosolfato anziché a zolfo.

Le Richiedenti hanno ora trovato, e ciò costituisce oggetto della presente invenzione, meglio definita allegate rivendicazioni, che si può condurre vantaggiosamente la reazione di ossidazione dell'idrogeno solforato in ambiente acido con una soluzione di ferro trivalente, sostanzialmente stesse concentrazioni usate industrialmente conduzione della reazione od anche a concentrazioni elevate. in presenza di una modesta quantità di un eteropoliacido dotato di proprietà ossidoriduttive. In presenza

44

di detto eteropoliacido la riossidazione del ferro ridotto allo stato bivalente, al termine dell'ossidazione dell'idrogeno solforato, avviene velocemente con aria anche a pressione atmosferica e nel giro di poco tempo.

Condurre la reazione a pH acido, in presenza di eteropoliacido presenta numerosi vantaggi e più precisamente:

- non sono necessari leganti per mantenere il ferro in soluzione, dato che in ambiente acido il ferro trivalente è molto solubile;
- lo zolfo precipitato è privo di impurezza di solfuro di ferro, che non precipita a pH acido; tale zolfo risulta inoltre essere di colore giallo e privo di ogni altra impurezza;
- 3. non si hanno reazioni parassite, come la carbonatazione della soluzione e l'ossidazione dell'idrogeno solforato a tiosolfato, dato che queste non possono avvenire in ambiente acido;
- 4. lo zolfo formatosi risulta essere inoltre cristallino e facilmente filtrabile. Non è necessario, pertanto, l'utilizzo di tensioattivi che sono indispensabili quando lo zolfo viene precipitato in ambiente alcalino. Pertanto oltre al risparmio del costo dei tensioattivi, si ha l'ulteriore vantaggio dovuto al fatto che viene evitata la formazione di schiume, causate dai tensioattivi stessi, che si verifica durante la riossidazione della soluzione

JA

di ferro bivalente con aria nel processo Lo-Cat.

5. Il potenziale della copia Fe^{II}/Fe^{III} è molto più elevato in soluzione fortemente acida (fino a PH 2 circa) e questo aumenta l'efficacia dell'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo.

La riossidazione in ambiente acido della soluzione di ferro bivalente, in assenza di eteropoliacido, al contrario non avviene neppure dopo diversi giorni, nemmeno quando la soluzione venga scaldata a temperatura prossima all'ebollizione per accelerare la velocità della reazione.

Gli eteropoliacidi che sono attivi nel promuovere l'ossidazione di ferro ridotto sono ad esempio gli eteropoliacidi dotati di proprietà di ossidoriduzione come, ad esempio, quelli descritti dalla formula generica (I):

$$H_n \times V_y M_{(12-y)} O_{40}$$
 (1)

dove n è un numero intero compreso tra 3 e 6, X è un elemento scelto fra P, Si, As, B, Ge, y è un numero intero compreso tra 1 e 3 e M è costituito da Mo o W.

In una particolare applicazione, l'eteropoliacido viene utilizzato in forma solida.

Possibili esempi di forme solide insolubili in acqua sono:

 parziale o completa salificazione con metalli i cui sali siano insolubili come ad esempio cesio, ammonio, potassio preparati secondo la metodologia descritta in letteratura

da A. Corma et al. in J. of Catal., 1996, vol. 164, 422-432; argento preparato secondo la metodologia descritta in letteratura da J. B. Moffat et al. in Cat. Lett., 1998, vol. 55, 183-188; tallio(I) preparato secondo la metodologia descritta in letteratura da J. B. Moffat et al. in J. of Catal., 1998, vol. 177, 335-342;

- 2) supportazione ed immobilizzazione su silice secondo quanto descritto in letteratura ad esempio da Y. Izumi et al. In Appl. Catal. A, 1999, vol. 181, 277-282;
- supportazione ed immobilizzazione su setacci molecolari mesoporosi, come HMS e MCM-41, secondo quanto descritto in letteratura ad esempio da W. Chu et al. in Cat. Lett., 1996, vol. 42, 201-208;
- 4) supportazione ed immobilizzazione su carbone attivo secondo quanto descritto in letteratura ad esempio da M. E. Chimienti et al. in Appl. Catal. A, 2001, vol. 208, 7-19.

Nella forma solida ed insolubile in acqua, l'eteropoliacido può essere utilizzato in un reattore slurry, dove il solido viene disperso nel liquido di processo, o in reattore a letto fisso. In entrambe le applicazioni catalizzatore andrà opportunamente formato ad microsfere, per il reattore slurry, od in pellets, per reattore a letto fisso, secondo ben note tecnologie.

Nel caso dell'utilizzo nella forma solida insolubile in

acqua, l'eteropoliacido rimane confinato nel solo reattore di ossidazione.

Sorprendentemente si è trovato che si può condurre vantaggiosamente la reazione in presenza di eteropoliacidi senza che sia presente la soluzione di ferro trivalente, quando l'eteropoliacido stesso contenga al posto dell'eteroelemento x un metallo in grado di svolgere proprietà redox come, ad esempio, un generico eteropoliacido di formula (II):

$$H_n$$
 Me M_{12} O_{40} . (II)

dove n è un numero intero compreso tra 2 e 7, Me può essere Fe, Co, Mn, Cu, Cr mentre M è costituito da Mo o W.

In questo caso, è il metallo Me, al centro della struttura dell'eteropoliacido, a ossidare l'idrogeno solforato a zolfo e a venire ridotto in uno stato di ossidazione inferiore a quello di partenza. Il metallo Me viene quindi riossidato allo stato di ossidazione iniziale semplicemente gorgogliando aria nella soluzione di reazione, dopo aver filtrato lo zolfo prodotto.

Allo scopo di meglio comprendere la presente invenzione e per mettere in pratica la stessa, di seguito si riportano alcuni esempi illustrativi e non limitativi.

ESEMPIO 1 (Sintesi di acido H₄PVMO₁₁O₄₀)

In 100 ml di acqua distillata si sciolgono, a 60° C, 1,22 g di metavanadato sodico (pari a 0,01 moli) a cui si aggiungono in seguito 3,58 g di $Na_2HPO \cdot 12H_2O$ (pari a 0,01 moli) ed infine

pyl

26,61 g di Na₂MoO₄•2H₂O (pari a 0,11 moli). A tale soluzione si aggiungono infine 20 g di acido nitrico al 60% ottenendo la condensazione dell'eteropoliacido che si manifesta con la formazione di un'intensa colorazione rossa. Si porta la soluzione a piccolo volume fino che inizia a cristallizzare, quindi si aggiunge in ugual volume acido solforico, 2N, ed etere etilico applicando la metodologia di Drechsel (vedi Handbook of Preparative Inorganic Chemistry di G. Brauer Academic Press-New York 1965), estraendo l'eteropoliacido come complesso con etere etilico.

Evaporando l'etere, si ottiene l'eteropoliacido H₄PVMO₁₁O₄₀ sotto forma di cristalli arancioni. Lo spettro a raggi X di tale composto corrisponde perfettamente a quello riportato in letteratura (O. Akba et al. Synth. React. Inorg. Met-org. Chem., 27(9), 1399-1415, 1997).

ESEMPIO 2 (Sintesi di acido H₅PV₂MO₁₀O₄₀)

In 100 ml di acqua distillata si sciolgono, a 60°C, 7,32 g di metavanadato sodico (pari a 0,06 moli) a cui si aggiungono in seguito 3,58 g di Na₂HPO•12H₂O (pari a 0,01 moli) ed infine 24,19 g di Na₂MoO₄•2H₂O (0,1 mole). A tale soluzione si aggiungono infine 20 g di acido nitrico al 60% ottenendo la condensazione dell'eteropoliacido che si manifesta con la formazione di un'intensa colorazione rossa. Si porta la soluzione a piccolo volume fino che inizia a cristallizzare, quindi si aggiunge in ugual volume acido solforico, 2N, ed



JH

etere etilico applicando la metodologia di Drechsel, (vedi Handbook of Preparative Inorganic Chemistry di G. Brauer Academic Press-New York 1965) estraendo l'eteropoliacido come complesso con etere etilico.

Evaporando l'etere, si ottiene l'eteropoliacido $H_5PV_2Mo_{10}O_{40}$ sotto forma di cristalli rosso-arancio. Lo spettro a raggi X di tale composto corrisponde perfettamente a quello riportato in letteratura (vedi esempio 1).

ESEMPIO 3 (Sintesi di acido H₆PV₃MO₉O₄₀)

In 200 ml di acqua distillata si sciolgono, a 60°C, 14,64 g di metavanadato sodico (pari a 0,12 moli) a cui si aggiungono in seguito 7,16 g di Na₂HPO•12H₂O (pari a 0,02 moli ed infine 21,76 g di Na₂MoO₄•2H₂O (0,09 mole). A tale soluzione si aggiungono infine 40 g di acido nitrico al 60% ottenendo la condensazione dell'eteropoliacido che si manifesta con la formazione di un'intensa colorazione rossa. Si porta la soluzione a piccolo volume fino che inizia a cristallizzare, quindi si aggiunge in ugual volume acido solforico, 2N, ed etere etilico applicando la metodologia di Drechsel, estraendo l'eteropoliacido come complesso con etere etilico.

Evaporando l'etere, si ottiene l'eteropoliacido $H_6PV_3Mo_9O_{40}$ sotto forma di cristalli rosso scuro. Lo spettro a raggi X di tale composto corrisponde perfettamente a quello riportato in letteratura (vedi esempio 1).

ESEMPIO 4 (Sintesi di acido H₆PV₃W₉O₄₀)

In 200 ml di acqua distillata si sciolgono, a 60°C, 14,64 g di metavanadato sodico (pari a 0,12 moli) a cui si aggiungono in seguito 7,16 g di Na₂HPO•12H₂O (pari a 0,02 moli ed infine 29,70 g di Na₂WoO₄•2H₂O (0,09 mole). A tale soluzione si aggiungono infine 40 g di acido nitrico al 60% ottenendo la condensazione dell'eteropoliacido che si manifesta con la formazione di un'intensa colorazione rossa. Si porta la soluzione a piccolo volume fino che inizia a cristallizzare, quindi si aggiunge in ugual volume acido solforico, 2N, ed etere etilico applicando la metodologia di Drechsel, estraendo l'eteropoliacido come complesso con etere etilico.

Evaporando l'etere, si ottiene l'eteropoliacido $H_6PV_3W_9O_{40}$ sotto forma di cristalli rosso scuro. Lo spettro a raggi X di tale composto corrisponde perfettamente a quello riportato in letteratura (O. Akba et al. Synth. React. Inorg. Met-org. Chem., 27(9), 1399-1415 (1997)) ESEMPIO 5 (Sintesi di acido $H_5CO^{(III)}W_{12}O_{40}$)

In 100 ml di acqua distillata, si sciolgono 49,5 g di tungstato sodico diidrato. A questa soluzione si aggiungono 10 ml di acido acetico. Si ottiene una soluzione limpida di pH pari a 6,5. Si prepara quindi un'altra soluzione sciogliendo 6,22 g di acetato di cobalto tetraidrato in 32 ml di acqua distillata a cui si aggiungono 2 gocce di acido acetico.

aggiunge goccia a goccia la seconda soluzione. Nel corso

ſή

dell'aggiunta si forma un precipitato rosa, che si ridiscioglie velocemente. Si ottiene infine una soluzione limpida di colore verde smeraldo contenente l'eteropoliacido. A tale soluzione di eteropoliacido si aggiunge una soluzione di 33 g di cloruro di potassio in 58 ml di acqua distillata. Precipita con resa quantitativa l'eteropoliacido come sale di potassio $K_6COW_{12}O_{40}$, come cristalli cubici di color verde smeraldo.

La diffrazione a raggi X del composto fornisce uno spettro del tutto identico a quello riportato in letteratura.

Si sciolgono 30 g del sale $K_6COW_{12}O_{40}$ in 30 ml di soluzione 2 N di acido solforico e si porta all'ebollizione. Si aggiunge quindi persolfato di potassio in piccole quantità per volta fino a che la soluzione acquosa da verde diventa giallo brillante. Raffreddando a temperatura ambiente precipita il sale di cobalto trivalente $K_5CO^{(\text{III})}W_{12}O_{40}$ sotto forma di aghi giallo oro. sciogliendo in acqua calda il sale precipitato e percolandolo su di una colonna di resina scambiatrice Amberlite IR-120, si ottiene l'acido in forma libera. Evaporando la soluzione sotto vuoto si ottiene l'acido corrispondente $H_5CO^{(\text{III})}W_{12}O_{40}$ come composto cristallino di colore giallo.

ESEMPIO 6 (Sintesi di acido H5FeW12O40)

Si sciolgono 8,6 g di nitrato ferrico con nove molecole di acqua di cristallizzazione in 100 ml di acqua distillata a cui si aggiungono 15 ml di soluzione satura di acetato di

pyl

Questa soluzione si aggiunge goccia a goccia ad una soluzione calda (70° C) costituita da 250 ml di acido nitrico, 1N, in cui erano stati precedentemente disciolti 56 g di tungstato sodico diidrato.

Al termine dell'aggiunta si manda a ricadere la soluzione per 16 ore, si concentra la soluzione precedente fino a che arriva ad un volume di 200 ml. Si raffredda quindi fino a temperatura ambiente e si tratta con il metodo di Drechsel, estraendo l'eteropoliacido come complesso con etere etilico.

Evaporando l'etere, si ottiene l'eteropoliacido $H_5 FeW_{12}O_{40}$ sotto forma di cristalli aghiformi di colore giallo ESEMPIO 7 (Sintesi di acido $H_5Mn^{(III)}W_{12}O_{40}$)

Si sciolgono, in 400 ml di acqua distillata, 56,12 g di tungstato sodico diidrato a cui si aggiungono 194 ml di acido nitrico, 1N, e si porta la soluzione all'ebollizione. Alla precedente soluzione ebolliente si aggiungono in piccole porzioni per volta 7 g di solfato di manganese tetraidrato e 9 g di persolfato di ammonio. Si ottiene una soluzione di intenso colore rosso, a causa della presenza di manganese (III), che viene evaporata fino ad ottenere un volume finale di 200 ml. A tale soluzione limpida di intenso colore rosso si aggiungono 100 ml di una soluzione satura di nitrato di potassio.

popo poco tempo, raffreddando la soluzione a 6°C, si formano grossi cristalli di colore rosso intenso di K5Mn(III)W12O40 che vengono separati per filtrazione e seccati in essiccatore



su P_2O_5 sotto vuoto.

sciogliendo in acqua calda il sale precipitato e percolandolo su di una colonna di resina scambiatrice Amberlite IR-120, si ottiene l'acido in forma libera.

ESEMPIO 8 (Sintesi di acido H₆CuW₁₂O₄₀)

Si sciolgono, in 300 ml di acqua distillata, 56,12 g di tungstato sodico diidrato a cui si aggiungono 194 ml di acido nitrico, 1N, e si scalda la soluzione a 70°C. Mantenendo la precedente soluzione a 70°C si aggiunge molto lentamente (6 ore) una soluzione costituita da 7,4 g di nitrato di rame esaidrato in 300 ml di acqua distillata. Si forma, nel corso dell'aggiunta, una piccola quantità di precipitato di colore filtrazione. eliminato tramite che viene blu-verde, soluzione limpida di color giallo verde viene concentrata fino ad un volume di circa 50 ml. Si forma, in piccola quantità, un allontanato viene che ulteriore precipitato filtrazione. Si raffredda quindi fino a temperatura ambiente la precedente soluzione e la si addizione di pari volume di etere etilico e si tratta con il metodo di Drechsel, estraendo l'eteropoliacido come complesso con etere etilico.

Evaporando l'etere, si ottiene l'eteropoliacido $H_6CuW_{12}O_{40}$ sotto forma di cristalli di color giallo verde estremamente solubili in acqua. Tali cristalli vengono essiccati, conservandoli in essiccatore sotto vuoto, su P_2O_5 per una settimana.

ESEMPIO 9 (Ossidazione di H_2S con soluzione di ferro trivalente e $H_4PVMo_{11}O_{40}$)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 10,85 g di $Fe(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ (pari a 1,5 g/l di ferro e quindi a 0,0268 moli/l di Fe³+) ottenendo una soluzione limpida e di PH circa 1. A tale soluzione si aggiungono 10,85 g di H4PVMo₁₁O₄₀ preparato secondo l'esempio 1 (pari a 0,0061 moli con rapporto molare $H_4PVMo_{11}O_{40/}$ Fe pari a 1/4,4). In tale soluzione limpida di arancione, si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H_2S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 10 ore (per un numero di moli di H₂S pari a 0,0134). Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, con una conversione media dello stesso (misurata tramite gascromatografia) pari al 98%. Si determina contemporaneamente **EPR** trivalente tramite del ferro concentrazione 1a quantitativo. Al termine delle dieci ore tutto il ferro trivalente viene trasformato in ferro bivalente, mentre non si nota apprezzabile riduzione dell'eteropoliacido. La soluzione durante la reazione cambia colore dall'originale arancione al verde intenso. Si filtra lo zolfo formatosi di colore giallo e peso pari a 412 mg. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo. Dalla diffrazione ai raggi X sul campione non compaiono altri picchi che quelli dello zolfo, escludendo la presenza di altre fasi

cristalline (solfuri metallici).

Nella soluzione contenente ferro bivalente proveniente dalla reazione precedente e l'eteropoliacido, scaldata a 80°C, si fa fluire aria per 4 ore ottenendo la completa ossidazione del ferro bivalente a ferro trivalente (determinata tramite EPR quantitativo).

La soluzione riossidata viene nuovamente trattata con un condizioni (nelle 10% in azoto, a٦ di H₂S flusso precedentemente descritte) ottenendo una conversione media del 96% dell'idrogeno solforato presente a zolfo. Si ripetono per quattro volte, sulla medesima soluzione, i cicli di ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, filtrazione dello zolfo e riossidazione della soluzione con aria senza che vi sia alcuna diminuzione delle prestazioni catalitiche.

ESEMPIO 10 (Ossidazione di H_2S con soluzione di ferro trivalente e $H_5PV_2Mo_{10}O_{40}$)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 10,85 g di $Fe(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ (pari a 1,5 g/l di ferro e quindi a 0,0268 moli/l di Fe^{3+}) ottenendo una soluzione limpida e di PH circa 1. A tale soluzione si aggiungono 10,85 g di $H_5PV_2MO_{10}O_{40}$ preparato secondo l'esempio 2 (pari a 0,0062 moli con rapporto molare $H_5PV_2MO_{10}O_{40}$) Fe pari a 1/4,3). In tale soluzione limpida di colore arancione si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H_2S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 10 ore (per un numero di moli di H_2S pari a 0,0134).

Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, una conversione media dello stesso (misurata tramite con gascromatografia) pari al 98%. Si determina contemporaneamente tramite **EPR** trivalente del ferro concentrazione ٦a quantitativo. Al termine delle dieci ore tutto il trivalente viene trasformato in ferro bivalente, mentre non si nota apprezzabile riduzione dell'eteropoliacido. La soluzione durante la reazione cambia colore dall'originale arancione al verde intenso. Si filtra lo zolfo formatosi di colore giallo e peso pari a 420 mg. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo.

Dalla diffrazione ai raggi X sul campione non compaiono altri picchi che quelli dello zolfo, escludendo la presenza di altre fasi cristalline (solfuri metallici).

Nella soluzione contenente ferro bivalente proveniente dalla reazione precedente e l'eteropoliacido, scaldata a 80°C, si fa fluire aria ottenendo la completa ossidazione del ferro bivalente a ferro trivalente (determinata tramite EPR quantitativo).

La soluzione riossidata viene nuovamente trattata con un flusso di H_2S al 10% in azoto, nelle condizioni precedentemente descritte, ottenendo una conversione media del 98% dell'idrogeno solforato presente a zolfo. Si ripetono per due volte, sulla medesima soluzione, i cicli di ossidazione



dell'idrogeno solforato a zolfo, filtrazione dello zolfo e riossidazione della soluzione con aria senza che vi sia alcuna diminuzione delle prestazioni catalitiche.

ESEMPIO 11 (Ossidazione di H_2S con soluzione di ferro trivalente e $H_6PV_3Mo_9O_{40}$)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 10,85 g di $Fe(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ (pari a 1,5 g/l di ferro e quindi a 0,0268 moli/l di Fe^{3+}) ottenendo una soluzione limpida e di PH circa 1. A tale soluzione si aggiungono 10,85 g di $H_6PV_3MO_9O_{40}$ preparato secondo l'esempio 3 (pari a 0,0064 moli con rapporto molare $H_6PV_3MO_9O_{40}$ / Fe pari a 1/4,2). In tale soluzione limpida di colore arancione si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H_2S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 10 ore (per un numero di moli di H_2S pari a 0,0134).

Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, conversione media dello stesso (misurata tramite una gascromatografia) pari al 98%. Si determina contemporaneamente tramite **EPR** trivalente ferro concentrazione del quantitativo. Al termine delle dieci ore tutto il trivalente viene trasformato in ferro bivalente, mentre non si nota apprezzabile riduzione dell'eteropoliacido. La soluzione durante la reazione cambia colore dall'originale arancione al verde intenso. Si filtra lo zolfo formatosi di colore giallo e peso pari a 408 mg. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza

che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo.

Dalla diffrazione ai raggi X sul campione non compaiono altri picchi che quelli dello zolfo, escludendo la presenza di altre fasi cristalline (solfuri metallici).

Nella soluzione contenente ferro bivalente proveniente dalla reazione precedente e l'eteropoliacido, scaldata a 80°C, si fa fluire aria ottenendo la completa ossidazione del ferro bivalente a ferro trivalente (determinata tramite EPR quantitativo).

La soluzione riossidata viene nuovamente trattata con un flusso di H_2S al 10% in azoto, nelle condizioni precedentemente descritte, ottenendo una conversione media del 98% dell'idrogeno solforato presente a zolfo. Si ripetono per due volte, sulla medesima soluzione, i cicli di ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, filtrazione dello zolfo e riossidazione della soluzione con aria senza che vi sia alcuna diminuzione delle prestazioni catalitiche.

ESEMPIO 12 (Ossidazione di H_2S con soluzione di ferro trivalente e $H_6PV_3W_9O_{40}$)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 10,85 g di $Fe(NO_3)_3 \cdot 9H_2O$ (pari a 1,5 g/l di ferro e quindi a 0,0268 moli/l di Fe^{3+}) ottenendo una soluzione limpida e di PH circa 1. A tale soluzione si aggiungono 10,85 g di $H_6PV_3W_9O_{40}$ preparato secondo l'esempio 2 (pari a 0,0039 moli con rapporto molare $H_5PV_2MO_{10}O_{40}/Fe$ pari a 1/6,9). In tale soluzione limpida di colore arancione

si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e $_{\rm H_2S}$ al $_{\rm 10\%}$ in volume, ad una portata di $_{\rm 300}$ ml/h per un periodo di $_{\rm 10}$ ore (per un numero di moli di $_{\rm H_2S}$ pari a $_{\rm 0,0134}$).

Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, una conversione media dello stesso (misurata tramite gascromatografia) pari al 99%. Si determina contemporaneamente trivalente tramite **EPR** concentrazione ferro de1 ٦a quantitativo. Al termine delle dieci ore tutto il ferro trivalente viene trasformato in ferro bivalente, mentre non si nota apprezzabile riduzione dell'eteropoliacido. La soluzione durante la reazione cambia colore dall'originale arancione al verde bruno. Si filtra lo zolfo formatosi di colore giallo e peso pari a 430 mg. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo.

Dalla diffrazione ai raggi X sul campione non compaiono altri picchi che quelli dello zolfo, escludendo la presenza di altre fasi cristalline (solfuri metallici).

Nella soluzione contenente ferro bivalente proveniente dalla reazione precedente, scaldata a 80°C, si fa fluire aria per tre ore ottenendo la completa ossidazione del ferro bivalente a ferro trivalente (determinata tramite EPR quantitativo).

La soluzione riossidata viene nuovamente trattata con un flusso di H_2S al 10% in azoto, nelle condizioni precedentemente

fyl

descritte, ottenendo una conversione media del 98% dell'idrogeno solforato presente a zolfo. Si ripetono per due volte, sulla medesima soluzione, i cicli di ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, filtrazione dello zolfo riossidazione della soluzione con aria senza che vi sia alcunazione delle prestazioni catalitiche.

ESEMPIO 13 (Ossidazione di H_2S con soluzione di $H_5CoW_{12}O_{40}$)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 25,20 g di $H_5CoW_{12}O_{40}$ preparato secondo l'esempio 5 (pari a 0,0086 moli) e si porta a pH 1 con acido nitrico. In tale soluzione limpida di colore giallo si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H_2S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 3 ore e 10 minuti(per un numero di moli di H_2S pari a 0,0043). Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, con una conversione media dello stesso (misurata tramite gascromatografia) pari al 96%. Si determina contemporaneamente la concentrazione del cobalto trivalente tramite EPR quantitativo. Al termine delle tre ore e 10 minuti cobalto trivalente viene trasformato in cobalto tutto il bivalente. La soluzione durante la reazione cambia colore dall'originale giallo al verde smeraldo. Si filtra lo zolfo formatosi di colore giallo e peso pari a 130 mg circa. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su senza che sia necessaria sinterizzato, vetro di l'aggiunta di alcun tensioattivo.

931

Dalla diffrazione ai raggi X sul campione non compaiono altri picchi che quelli dello zolfo, escludendo la presenza di altre fasi cristalline (solfuri metallici).

Nella soluzione contenente ferro bivalente proveniente dalla reazione precedente, scaldata a 80°C, si fa fluire aria ottenendo la completa ossidazione del cobalto bivalente a cobalto trivalente (determinata tramite EPR quantitativo).

La soluzione riossidata viene nuovamente trattata con un flusso di H_2S al 10% in azoto, nelle condizioni precedentemente descritte) ottenendo una conversione media del 96% dell'idrogeno solforato presente a zolfo. Si ripetono per due volte, sulla medesima soluzione, i cicli di ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, filtrazione dello zolfo e riossidazione della soluzione con aria senza che vi sia alcuna diminuzione delle prestazioni catalitiche.

ESEMPIO 14 (Ossidazione di H_2S con soluzione di $H_5FeW_{12}O_{40}$)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 25,18 g di $H_5FeW_{12}O_{40}$ preparato secondo l'esempio 6 (pari a 0,0086 moli) e si porta a pH 1 con acido nitrico. In tale soluzione limpida di colore giallo si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H_2S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 3 ore e 10 minuti(per un numero di moli di H_2S pari a 0,0043). Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, con una conversione media dello stesso (misurata tramite gascromatografia) pari al 96%. Si determina

contemporaneamente la concentrazione del ferro trivalente tramite EPR quantitativo. Al termine delle tre ore e 10 minuti tutto il ferro trivalente viene trasformato in ferro bivalente. La soluzione durante la reazione cambia colore dall'originale giallo al bruno. Si filtra lo zolfo formatosi di colore giallo e peso pari a 126 mg circa. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo.

Dalla diffrazione ai raggi X sul campione non compaiono altri picchi che quelli dello zolfo, escludendo la presenza di altre fasi cristalline (solfuri metallici).

Nella soluzione contenente ferro bivalente proveniente dalla reazione precedente, scaldata a 80°C, si fa fluire aria ottenendo la completa ossidazione del ferro bivalente a ferro trivalente (determinata tramite EPR quantitativo).

La soluzione riossidata viene nuovamente trattata con un flusso di H_2S al 10% in azoto, nelle condizioni precedentemente descritte, ottenendo una conversione media del 96% dell'idrogeno solforato presente a zolfo. Si ripetono per due volte, sulla medesima soluzione, i cicli di ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, filtrazione dello zolfo e riossidazione della soluzione con aria senza che vi sia alcuna diminuzione delle prestazioni catalitiche.

ESEMPIO 15 (Ossidazione di H_2S con soluzione di $H_5MnW_{12}O_{40}$)

431

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 25,27 g di $H_5MnW_{12}O_{40}$ preparato secondo l'esempio 7 (pari a 0,0086 moli) e si porta a pH 1 con acido nitrico. In tale soluzione limpida di colore rosso si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H $_2$ S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 3 ore e 10 minuti (per un numero di moli di H_2S pari a 0,0043). Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, con una conversione media dello stesso (misurata tramite gascromatografia) pari al 96%. Si determina contemporaneamente la concentrazione del manganese trivalente tramite EPR quantitativo. Al termine delle tre ore e dieci minuti tutto il manganese trivalente viene trasformato in manganese bivalente. La soluzione durante la reazione cambia colore dall'originale rosso intenso ad un rosa chiarissimo. Si filtra lo zolfo formatosi di colore giallo e peso pari a 118 mg circa. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo.

Dalla diffrazione ai raggi X sul campione non compaiono altri picchi che quelli dello zolfo, escludendo la presenza di altre fasi cristalline (solfuri metallici).

Nella soluzione contenente manganese bivalente proveniente dalla reazione precedente, scaldata a 80°C, si fa fluire aria ottenendo la completa ossidazione del manganese bivalente a manganese trivalente (determinata tramite EPR

MM

quantitativo).

La soluzione riossidata viene nuovamente trattata con un flusso di H₂S al 10% in azoto, nelle condizioni precedentemente media de1 conversione una ottenendo descritte, dell'idrogeno solforato presente a zolfo. Si ripetono per due ରୁ ossidazione medesima soluzione, i cicli di sulla volte, dell'idrogeno solforato a zolfo, filtrazione dello zolfo e riossidazione della soluzione con aria senza che vi sia alcuna diminuzione delle prestazioni catalitiche.

ESEMPIO 16 (Ossidazione di H_2S con soluzione di $H_6CuW_{12}O_{40}$)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 25,30 g di $H_6CUW_{12}O_{40}$ preparato secondo l'esempio 8 (pari a 0,0086 moli) e si porta a pH 1 con acido nitrico. In tale soluzione limpida di colore giallo verde si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H_2 S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 3 ore e 10 minuti(per un numero di moli di H_2 S pari a 0,0043). Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, con una conversione media dello stesso (misurata tramite gascromatografia) pari al 99%. La soluzione durante la reazione cambia colore dall'originale giallo-verde all'incolore. Si filtra lo zolfo formatosi di peso pari a 132 mg circa. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo.

Nella soluzione contenente rame in forma presumibilmente

ridotta proveniente dalla reazione precedente, scaldata a 80°C, si fa fluire aria ottenendo la ossidazione del rame.

La soluzione riossidata viene nuovamente trattata con un flusso di H_2S al 10% in azoto, nelle condizioni precedentemente descritte, ottenendo una conversione media del 97% dell'idrogeno solforato presente a zolfo. Si ripetono per due volte, sulla medesima soluzione, i cicli di ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, filtrazione dello zolfo e riossidazione della soluzione con aria senza che vi sia alcuna diminuzione delle prestazioni catalitiche.

ESEMPIO 17 Comparativo (Ossidazione di H_2S con soluzione di ferro trivalente senza eteropoliacido)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 10,85 g di Fe(NO₃)₃•9H₂O (pari a 1,5 g/l di Ferro e quindi a 0,0268 moli/l di Fe³⁺) ottenendo una soluzione limpida e di PH circa 1. In tale soluzione limpida ed incolore si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H₂S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 10 ore (per un numero di moli di H₂S pari a 0,0134). Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, con una conversione media dello stesso (misurata tramite gascromatografia) pari al 98%. Si determina contemporaneamente la concentrazione del ferro trivalente tramite EPR quantitativo. Al termine delle dieci ore tutto il ferro trivalente viene trasformato in ferro bivalente.

Si filtra lo zolfo formatosi di colore giallo e peso pari

a 424 mg. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo.

Nella soluzione proveniente dalla reazione precedente, scaldata a 80°C, si fa fluire aria per 72 ore.

Tale soluzione, trattata ancora con H_2S al 10% in azoto nelle condizioni precedentemente descritte, non è in grado di ossidare a zolfo l'idrogeno solforato la cui conversione (determinata tramite gascromatografia) è sempre nulla.

ESEMPIO 18 Comparativo (Ossidazione di H_2S con soluzione di $H_4PVMO_{11}O_{40}$ senza ferro trivalente)

In 1000 ml di acqua distillata si sciolgono 10,85 g di $H_4PVMo_{11}O_{40}$ (pari a 0,0061 moli/l di eteropoliacido) ottenendo una soluzione limpida di colore arancione di PH circa 1. In tale soluzione limpida ed incolore si fa fluire una miscela gassosa costituita da azoto al 90% e H_2S al 10% in volume, ad una portata di 300 ml/h per un periodo di 5 ore (per un numero di moli di H_2S pari a 0,0067). Si ottiene l'ossidazione dell'idrogeno solforato a zolfo, con una conversione media dello stesso (misurata tramite gascromatografia) pari al 95%.

La soluzione precedente durante la reazione passa dall'originale colore arancione and un intenso colore blu, chiaro segno della riduzione dell'eteropoliacido.

Tale riduzione viene confermata tramite EPR sul vanadio. Si filtra lo zolfo formatosi di colore grigio e peso pari a 150

mg. Lo zolfo si ottiene in forma cristallina e facilmente filtrabile su filtro di vetro sinterizzato, senza che sia necessaria l'aggiunta di alcun tensioattivo.

Nella soluzione proveniente dalla reazione precedente, scaldata a 80°C, si fa fluire aria per 24 ore. Dopo tale periodo la soluzione rimane del colore blu intenso dovuto all'eteropoliacido ridotto e non ritorna arancione.

Tale soluzione, trattata ancora con H_2S al 10% in azoto nelle condizioni precedentemente descritte, non è in grado di ossidare a zolfo l'idrogeno solforato la cui conversione (determinata tramite gascromatografia) è sempre nulla.

RIVENDICAZIONI

- Procedimento per l'ossidazione di idrogeno solforato che comprende:
- a) mettere a contatto un gas contenente H₂S con una soluzione acquosa acida di ferro trivalente e contenente un eteropoliacido dotato di proprietà ossidoriduttive, tal quale o parzialmente salificato con un metallo alcalino o con ammonio, scelto fra quelli di formula generale (I):

to fra quelli di formula generale H_n X V_v M_(12-v) O₄₀ (I)

dove n è un numero intero compreso tra 3 e 6, X è un elemento scelto fra P, Si, As, B, Ge, y è un numero intero compreso tra 1 e 3 e M è costituito da Mo o W;

- b) filtrare e separare lo zolfo prodotto per l'effetto ossidante del ferro trivalente che si riduce a ferro bivalente;
- c) riossidare il ferro bivalente a ferro trivalente con una corrente gassosa contenente ossigeno; e
- d) riciclare la soluzione contenente ferro trivalente ed eteropoliacido allo stadio di ossidazione (a).
- 2. Procedimento secondo la rivendicazione 1, in cui l'eteropoliacido viene utilizzato in una forma solida insolubile in acqua scelta fra:
- parziale o completa salificazione con metalli, i cui sali siano insolubili, scelti fra cesio, ammonio, potassio, argento e tallio(I);



- supportazione ed immobilizzazione su silice;
- supportazione ed immobilizzazione su setacci molecolari mesoporosi, come HMS e MCM-41;
- supportazione ed immobilizzazione su carbone attivo.
- 3. Procedimento per l'ossidazione di idrogeno solforato che comprende:
- a_1) mettere a contatto un gas contenente H_2S con una soluzione acquosa acida contenente un eteropoliacido dotato di proprietà ossidoriduttive, tal quale o parzialmente salificato con un metallo alcalino o con ammonio, scelto fra quelli di formula generale (II):

 H_n Me M_{12} O_{40} (II)

dove n è un numero intero compreso tra 2 e 7, Me è scelto fra Fe, Co, Mn, Cu, Cr mentre M è costituito da Mo o W;

- b_1) filtrare e separare lo zolfo prodotto per effetto ossidante dell'elemento Me che si riduce;
- c₁) riossidare l'elemento Me con una corrente gassosa contenente ossigeno; e
- d_1) riciclare la soluzione riossidata allo stadio di ossidazione (a).
- 4. Procedimento secondo la rivendicazione 1, in cui il ferro trivalente è presente come sale di un acido inorganico.
- 5. Procedimento secondo la rivendicazione 4 in cui l'acido è scelto fra acido nitrico, solforico, fosforico.
- 6. Procedimento secondo la rivendicazione 1, 2, 4 o 5, in cui

AH

- il ferro trivalente è presente nella soluzione in concentrazioni comprese fra 0,01 e 10 moli/l.
- 7. Procedimento secondo la rivendicazione 1, in cui il composto eteropoliacido (I) è presente in concentrazioni comprese fra 0,01 e 0,3 moli/l.
- 8. Procedimento secondo la rivendicazione 6 o 7, in cui il rapporto molare composto eteropoliacido (I)/ferro trivalente è compreso fra 1/1 e 1/30.
- 9. Procedimento secondo la rivendicazione 3, in cui il composto eteropoliacido (II) è presente in concentrazioni comprese fra 0,01 e 0,3 moli/l.
- 10. Procedimento secondo una qualsiasi delle rivendicazioni precedenti, in cui la soluzione acquosa acida ha un pH compreso fra 0 e 6.
- 11. Procedimento secondo una qualsiasi delle rivendicazioni precedenti, in cui l'idrogeno solforato è presente nel gas alimentato in concentrazione compresa fra 0,1 e 30% in volume, il resto essendo costituito da un gas inerte alle condizioni di reazione.
- 12. Procedimento secondo la rivendicazione 11, in cui il gas inerte è gas metano o gas naturale.
- 13. Procedimento secondo una qualsiasi delle rivendicazioni precedenti, in cui lo stadio di riossidazione avviene a temperatura compresa fra 20 e 100°C e a pressione atmosferica o leggermente superiore a quella atmosferica.

ff l

14. Procedimento secondo una qualsiasi delle rivendicazioni precedenti, in cui la corrente gassosa contenente ossigeno è costituita da aria, aria arricchita in ossigeno, ossigeno.

Milano, 05 FEB. 2004

EBC.

11 Mandatario Ing. Giambattista CAVALIERE

